PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08F 8/30, A61L 15/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/42494

A1

DE

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

26. August 1999 (26.08.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/01087

(22) Internationales Anmeldedatum: 19. Februar 1999 (19.02.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 07 502.2

21. Februar 1998 (21.02.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FUNK, Rüdiger [DE/DE]; Pritz [DE/US]: 131 Harbour Watch Drive, Chesapeake, VA 23320 (US). DANIEL, Thomas [DE/US]; 4161 Prindle Court #204, Chesapeake, VA 23321 (US).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

estimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: SECONDARY CROSS-LINKING OF HYDROGELS WITH 2-OXAZOLIDINONES

(54) Bezeichnung: NACHVERNETZUNG VON HYDROGELEN MIT 2-OXAZOLIDINONEN

$$0 \longrightarrow 0 \longrightarrow R^{1}$$

$$0 \longrightarrow R^{2}$$

$$0 \longrightarrow R^{2}$$

$$0 \longrightarrow R^{2}$$

(57) Abstract

The invention relates to a method for the gel-phase or surface secondary cross-linking of water-absorbent polymers, characterized in that the polymer is treated with a solution for surface secondary cross-linking, during or after treatment undergoes secondary cross-linking by temperature elevation and is then dried. Dissolved in an inert solvent the cross-linking agent contains a compound of formula (I), where R¹ and R² independently of each other are H, hydroxy, phenyl or Ci-C6-alkyl, R³ is hydrogen, Ci-C12-alkyl, Ci-C12-alkenyl or C6-C12-aryl and R⁴ and R⁵ independently of each other are Ci-C12-alkyl, Ci-C12-alkenyl, C6-C12-aryl, hydroxy, C1-C12-alkoxy or hydrogen. The invention also relates to water-absorbent polymers obtained according to the above method, and to their use in hygiene articles neckaging materials and non-awayer materials. articles, packaging materials and non-woven materials.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Gel- oder Oberflächennachvernetzung wasserabsorbierender Polymere, indem das Polymer mit einer Oberflächennachvernetzungslösung behandelt und während oder nach dem Behandeln durch Temperaturerhöhung nachvernetzt und getrocknet wird, wobei der Vernetzer eine Verbindung der Formel (1) ist, in der R¹ und R² unabhängig voneinander H, Hydroxy, Phenyl oder C₁-C₆-Alkyl, R³ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, Verpackungsmaterialien und Nonwovens.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi .	US	Vereinigte Staaten vor
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Nachvernetzung von Hydrogelen mit 2-Oxazolidinonen

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Gel- bzw.
Oberflächennachvernetzung von wasserabsorbierenden Hydrogelen
durch Copolymerisation mit 2-Oxazolidinonen, die so erhältlichen
Polymeren und ihre Verwendung in Hygieneartikeln, Verpackungsma10 terialien und Nonwovens.

Hydrophile, hochquellfähige Hydrogele sind insbesondere Polymere aus (co)polymerisierten hydrophilen Monomeren, Pfropf (co)polymere von einem oder mehreren hydrophilen Monomeren auf einer ge-

- 15 eigneten Pfropfgrundlage, vernetzte Cellulose- oder Stärkeether, vernetzte Carboxymethylcellulose, teilweise vernetztes Polyalkylenoxid oder in wäßrigen Flüssigkeiten quellbare Naturprodukte, wie beispielsweise Guarderivate. Solche Hydrogele werden als wäßrige Lösungen absorbierende Produkte zur Her-
- 20 stellung von Windeln, Tampons, Damenbinden und anderen Hygieneartikeln, aber auch als wasserzurückhaltende Mittel im landwirtschaftlichen Gartenbau verwendet.

Zur Verbesserung der Anwendungseigenschaften, wie z.B. Rewet in 25 der Windel und AUL, werden hydrophile, hochquellfähige Hydrogele im allgemeinen oberflächen- oder gelnachvernetzt. Diese Nachvernetzung ist dem Fachmann an sich bekannt und erfolgt bevorzugt in wäßriger Gelphase oder als Oberflächennachvernetzung der gemahlenen und abgesiebten Polymerpartikel.

30

Dazu geeignete Vernetzer sind Verbindungen, die mindestens zwei Gruppen enthalten, die mit den Carboxylgruppen des hydrophilen Polymeren kovalente Bindungen bilden können. Geeignete Verbindungen sind beispielsweise Di- oder Polyglycidylverbindun-

- 35 gen, wie Phosphonsäurediglycidylester, Alkoxysilylverbindungen, Polyaziridine, Polyamine oder Polyamidoamine, wobei die genannten Verbindungen auch in Mischungen untereinander verwendet werdenkönnen (siehe beispielsweise EP-A-0 083 022, EP-A-0 543 303 und EP-A-0 530 438). Als Vernetzer geeignete Polyamidoamine sind ins-
- 40 besondere in EP-A-O 349 935 beschrieben.

Ein wesentlicher Nachteil dieser Vernetzer ist deren hohe Reaktivität, da diese besondere Schutzvorkehrungen im Produktionsbetrieb erforderlich macht, um unerwünschte Nebeneffekte zu ver-45 meiden. Ebenso besitzen die vorgenannten Vernetzer hautreizende abläuft.

45

Eigenschaften, was bei der Verwendung in Hygieneartikeln problematisch erscheint.

Als Vernetzer sind auch polyfunktionelle Alkohole bekannt.

5 Beispielsweise lehren EP-A-0 372 981, US-A-4 666 983 sowie
US-A-5 385 983 die Verwendung von hydrophilen Polyalkoholen bzw.
die Verwendung von Polyhydroxytensiden. Die Reaktion wird hiernach bei hohen Temperaturen von 120-250°C durchgeführt. Das Verfahren hat den Nachteil, daß die zur Vernetzung führende Ver10 esterungsreaktion selbst bei diesen Temperaturen nur langsam

Es bestand daher die Aufgabe, unter Verwendung relativ reaktionsträger, aber dennoch mit Carboxylgruppen reaktionsfähiger

15 Verbindungen eine ebenso gute oder bessere Gel- bzw. Oberflächennachvernetzung zu erreichen. Diese Aufgabe ist so zu lösen, daß die Reaktionszeit möglichst kurz und die Reaktionstemperatur möglichst niedrig sind. Im Idealfall sollten dieselben Reaktionsbedingungen herrschen wie bei der Verwendung von hochreaktiven

20 Epoxiden.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß 2-Oxazolidinone als Vernetzer hervorragend zur Lösung dieser Aufgabe geeignet sind. Insbesondere kann die mittlere Reaktivität dieser Vernetzer durch Zugabe von anorganischen oder organischen sauren Katalysatoren gesteigert werden. Als Katalysatoren geeignet sind die bekannten anorganischen Mineralsäuren, deren saure Salze mit Alkalimetallen oder Ammonium, sowie deren entsprechender Anhydride. Geeignete organische Katalysatoren sind die bekannten Carbonsäuren, Sulfon-30 säuren sowie Aminosäuren.

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Gel- oder Oberflächennachvernetzung wasserabsorbierender Polymere, indem das
Polymere mit einer Oberflächennachvernetzungslösung behandelt und
35 während oder nach dem Behandeln durch Temperaturerhöhung nachvernetzt und getrocknet wird, wenn der Vernetzer eine Verbindung der
Formel

40
$$\begin{array}{cccc}
R^3 & R^4 \\
N & R^1 \\
R^5 & R^2
\end{array}$$
(1) ist,

WO 99/42494 PCT/EP99/01087 3

worin R^1 und R^2 unabhängig voneinander H, Hydroxy, Phenyl oder $C_1-C_6-Alkyl$, R^3 Wasserstoff, $C_1-C_{12}-Alkyl$, $N-Hydroxy-(C_2-C_6)-Alkyl$, $C_1-C_{12}-Alkenyl$ oder $C_6-C_{12}-Aryl$ und R^4 und R^5 unabhängig voneinander C_1 - C_{12} -Alkyl, C_1 - C_{12} -Alkenyl, C_6 - C_{12} -Aryl, Hydroxy,

- 5 C_1 - C_{12} -Alkoxy oder Wasserstoff bedeuten, gelöst in einem inerten Lösemittel enthält. Bevorzugt in Betracht kommende Vernetzer dieser Art sind beispielsweise 2-Oxazolidinon, N-Methyl-2-oxazolidinon und N-Hydroxyethyl-2-oxazolidinon.
- 10 Bevorzugt zur Nachvernetzung und Trocknung ist dabei der Temperaturbereich zwischen 50 und 250°C, insbesondere 50-200°C, ganz besonders bevorzugt ist der Bereich zwischen 100-180°C. Die Aufbringung der Oberflächennachvernetzungslösung erfolgt bevorzugt durch Aufsprühen auf das Polymere in geeigneten Sprühmi-
- 15 schern. Im Anschluß an das Aufsprühen wird das Polymerpulver thermisch getrocknet, wobei die Vernetzungsreaktion sowohl vor als auch während der Trocknung stattfinden kann. Bevorzugt ist das Aufsprühen einer Lösung des Vernetzers in Reaktionsmischern oder Misch- und Trocknungsanlagen wie beispielsweise Lödige-Mi-
- 20 scher, BEPEX-Mischer, NAUTA-Mischer, SHUGGI-Mischer oder PROCES-SALL. Überdies können auch Wirbelschichttrockner eingesetzt werden.
- Die Trocknung kann im Mischer selbst erfolgen, durch Beheizung 25 des Mantels oder Einblasen von Warmluft. Ebenso geeignet ist ein nachgeschalteter Trockner wie z.B. ein Hordentrockner, ein Drehrohrofen, oder eine beheizbare Schnecke. Es kann aber auch z.B. eine azeotrope Destillation als Trocknungsverfahren benutzt werden. Die bevorzugte Verweilzeit bei dieser Temperatur im
- 30 Reaktionsmischer oder Trockner beträgt unter 30 min, besonders bevorzugt unter 10 min.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird zur Beschleunigung der Reaktion ein saurer Katalysator der Ober-

- 35 flächennachvernetzungslösung zugesetzt. Als Katalysator im erfindungsgemäßen Verfahren sind alle anorganischen Säuren, deren korrespondierende Anhydride bzw. organischen Säuren verwendbar. Beispiele sind Borsaure, Schwefelsaure, Iodwasserstoffsaure, Phosphorsaure, Weinsaure, Essigsaure und Toluolsulfonsaure. Ins-
- 40 besondere sind auch deren polymere Formen, Anhydride, sowie die sauren Salze der mehrwertigen Säuren geeignet. Beispiele hierfür sind Boroxid, Schwefeltrioxid, Diphosphorpentaoxid, und Ammoniumdihydrogenphosphat.
- 45 Der Vernetzer wird in inerten Lösemitteln gelöst. Der Vernetzer wird dabei in einer Menge von 0,01-1,0 Gew.-%, bezogen auf das eingesetzte Polymer, verwendet. Als inertes Lösemittel bevorzugt

ist Wasser sowie Gemische von Wasser mit einwertigen oder mehrwertigen Alkoholen. Es können jedoch alle mit Wasser unbegrenzt mischbaren organischen Lösemittel eingesetzt werden, die nicht selbst unter den Verfahrensbedingungen reaktiv sind. Sofern ein

- 5 Alkohol/Wasser-Gemisch eingesetzt wird, beträgt der Alkoholgehalt dieser Lösung beispielsweise 10-90 Gew.-%, bevorzugt 30-70 Gew.-%, insbesondere 40-60 Gew.-%. Es können alle mit Wasser unbeschränkt mischbaren Alkohole eingesetzt werden sowie Gemische mehrerer Alkohole (z.B. Methanol + Glycerin + Wasser).
- 10 Die Alkoholgemische können die Alkohole in beliebigem Mischungsverhältnis enthalten. Besonders bevorzugt ist jedoch der Einsatz folgender Alkohole in wäßriger Lösung: Methanol, Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol und besonders bevorzugt 1,2-Propandiol sowie 1,3-Propandiol.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird dieOberflächennachvernetzungslösung in einem Verhältnis von 1-20 Gew.-%, bezogen auf die Masse des Polymeren, eingesetzt. Besonders bevorzugt ist eine Lösungsmenge von 2,5-15 Gew.-%, 20 bezogen auf das Polymer.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind vernetzte wasserabsorbierende Polymere, die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlich sind.

Die im erfindungsgemäßen Verfahren einzusetzenden hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele sind insbesondere Polymere aus (co)polymerisierten hydrophilen Monomeren, Pfropf(co)polymere von einem oder mehreren hydrophilen Monomeren auf eine geeignete Pfropf

- 30 grundlage, vernetzte Cellulose- oder Stärkeether oder in wäßrigen Flüssigkeiten quellbare Naturprodukte, wie beispielsweise Guarderivate. Diese Hydrogele sind dem Fachmann bekannt und beispielsweise beschrieben in US-A-4 286 082, DE-C-27 06 135,
- US-A-4 340 706, DE-C-37 13 601, DE-C-28 40 010, DE-A-43 44 548, 35 DE-A-40 20 780, DE-A-40 15 085, DE-A-39 17 846, DE-A-38 07 289, DE-A-35 33 337, DE-A-35 03 458, DE-A-42 44 548, DE-A-42 19 607, DE-A-40 21 847, DE-A-38 31 261, DE-A-35 11 086, DE-A-31 18 172, DE-A-30 28 043, DE-A-44 18 881, EP-A-0 801 483, EP-A-0 455 985, EP-A-0 467 073, EP-A-0 312 952, EP-A-0 205 874, EP-A-0 499 774,
- 40 DE-A 26 12 846, DE-A-40 20 780 EP-A-0 20 5674, US-A-5 145 906, EP-A-0 530 438, EP-A-0 670 073, US-A-4 057 521, US-A-4 062 817, US-A-4 525 527, US-A-4 295 987, US-A-5 011 892, US-A-4 076 663 oder US-A-4 931 497. Der Inhalt der vorstehend genannten Patent-dokumente ist ausdrücklich Bestandteil der vorliegenden Offenba-
- 45 rung. Zur Herstellung dieser hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele geeignete hydrophile Monomere sind beispielsweise polymerisationsfähige Säuren, wie Acrylsäure, Methacrylsäure,

Vinylsulfonsäure, Vinylphosphonsäure, Maleinsäure einschließlich deren Anhydrid, Fumarsäure, Itaconsäure, 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure, 2-Acrylamido-2-methylpropanphosphonsäure sowie deren Amide, Hydroxyalkylester und aminogruppen- oder ammonium-5 gruppenhaltige Ester und Amide sowie die Alkalimetall- und/oder Ammoniumsalze der Säuregruppen enthaltenden Monomeren. Des weiteren eignen sich wasserlösliche N-Vinylamide wie N-Vinylformamid oder Diallyldimethyl-ammoniumchlorid. Bevorzugte hydrophile Monomere sind Verbindungen der Formel

10

15

worin

R1 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

 $20~\text{R}^2$ die Gruppe -COOR4, eine Sulfonylgruppe oder Phosphonylgruppe, eine mit einem (C1-C4)-Alkanol veresterte Phosphonylgruppe oder eine Gruppe der Formel

25

30

in der

R3 Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder eine Carboxylgruppe,

35

45

 R^4 Wasserstoff, Amino-(C_1 - C_4)-Alkyl, Hydroxy-(C_1 - C_4)-Alkyl, Alkalimetall- oder Ammoniumion und

R⁵ eine Sulfonylgruppe, eine Phosphonylgruppe, eine Carboxyl-40 gruppe oder jeweils die Alkalimetall- oder Ammoniumsalze dieser Gruppen bedeuten.

Beispiele für (C_1-C_4) -Alkanole sind Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol oder n-Butanol.

Besonders bevorzugte hydrophile Monomere sind Acrylsäure und Methacrylsäure sowie deren Alkalimetall- oder Ammoniumsalze, z.B. Na-Acrylat, K-Acrylat oder Ammoniumacrylat.

5 Geeignete Pfropfgrundlagen für hydrophile Hydrogele, die durch Pfropfcopolymerisation olefinisch ungesättigter Säuren oder ihrer Alkalimetall - bzw. Ammoniumsalze erhältlich sind, können natürlichen oder synthetischen Ursprungs sein. Beispiele sind Stärke, Cellulose oder Cellulosederivate sowie andere Polysaccharide und 10 Oligosaccharide, Polyalkylenoxide, insbesondere Polyethylenoxide und Polypropylenoxide, sowiehydrophile Polyester.

Geeignete Polyalkylenoxide haben beispielsweise die Formel

15

35

$$R^6 - O - (CH_2 - CH - O)_n - R^7$$
 (4)

20 worin

R⁶ und R⁷ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Phenyl oder Acyl,

25 X Wasserstoff oder Methyl und

n eine ganze Zahl von 1 bis 10 000 bedeuten.

 R^6 und R^7 bedeuten bevorzugt Wasserstoff, (C_1-C_4) -Alkyl, 30 (C_2-C_6) -Alkenyl oder Phenyl.

Bevorzugte Hydrogele sind insbesondere Polyacrylate, Polymethacrylate sowie die in US-A-4 931 497, US-A-5 011 892 und US-A-5 041 496 beschriebene Pfropfpolymere.

Die hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele sind bevorzugt vernetzt, d.h. sie enthalten Verbindungen mit mindestens zwei Doppelbindungen, die in das Polymernetzwerk einpolymerisiert sind. Geeignete Vernetzer sind insbesondere N,N'-Methylenbis-

- 40 acrylamid und N,N'-Methylenbismethacrylamid, Ester ungesättigter Mono- oder Polycarbonsäuren von Polyolen, wie Diacrylat oder Triacrylat, z. B. Butandiol- oder Ethylenglykoldiacrylat bzw. methacrylat sowie Trimethylolpropantriacrylat und Allylverbindungen wie Allyl (meth) acrylat, Triallylcyanurat, Malein-
- 45 säurediallylester, Polyallylester, Tetraallyloxyethan, Triallylamin, Tetraallylethylendiamin, Allylester der Phosphorsäure sowie Vinylphosphonsäurederivate, wie sie beispielsweise in

EP-A-0 343 427 beschrieben sind. Besonders bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren jedoch Hydrogele, die unter Verwendung von Polyallylethern als Vernetzer und durch saure Homopolymerisation von Acrylsäure hergestellt werden. Geeignete 5 Vernetzer sind Pentaerythritoltri- und -tetraallylether, Polyethylenglykoldiallylether, Monoethylenglykol-diallylether, Glyceroldi- und Triallylether, Polyallylether auf Basis Sorbitol sowie ethoxylierte Varianten davon.

- 10 Das wasserabsorbierende Polymer ist bevorzugt eine polymere Acrylsäure oder ein Polyacrylat. Die Herstellung dieses wasserabsorbierenden Polymeren kann nach einem aus der Literatur bekannten Verfahren erfolgen. Bevorzugt sind Polymere, die vernetzende Comonomere enthalten (z.B. in Mengen von 0,001-10, vorzugsweise
- 15 0,01-1 mol-%). Ganz besonders bevorzugt sind jedoch Polymere, die über radikalische Polymerisation erhalten wurden und bei denen ein mehrfunktioneller ethylenisch ungesättigter Radikalvernetzer verwendet wurde, der zusätzlich noch mindestens eine freie Hydroxylgruppe trägt (wie. z.B. Pentaerythritoltriallylether oder
- 20 Trimethylolpropandiallylether).

Die hydrophilen, hochquellfähigen Hydrogele können durch an sich bekannte Polymerisationsverfahren hergestellt werden. Bevorzugt ist die Polymerisation in wäßriger Lösung nach dem Verfahren der

- 25 sogenannten Gelpolymerisation. Dabei werden z.B. 15 bis 50 gew.-%ige wäßrige Lösungen eines oder mehrerer hydrophiler Monomerer und gegebenenfalls einer geeigneten Pfropfgrundlage in Gegenwart eines Radikalinitiators, bevorzugt ohne mechanische Durchmischung, unter Ausnutzung des Trommsdorff-Norrish-Effektes
- 30 (Makromol. Chem. 1, 169 (1947)), polymerisiert. Die Polymerisationsreaktion kann im Temperaturbereich zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 100°C, sowohl bei Normaldruck als auch unter erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchgeführt werden. Wie üblich kann die Polymerisation auch in einer Schutzgas-
- 35 atmosphäre, vorzugsweise unter Stickstoff, ausgeführt werden. Zur Auslösung der Polymerisation können energiereiche elektromagnetische Strahlen oder die üblichen chemischen Polymerisationsinitiatoren herangezogen werden, z.B. organische Peroxide, wie Benzoylperoxid, tert.-Butylhydroperoxid, Methylethylketonper-
- 40 oxid, Cumolhydroperoxid, Azoverbindungen wie Azodiisobutyronitril sowie anorganische Peroxiverbindungen wie $(NH_4)_2S_2O_8$, $K_2S_2O_8$ oder. H_2O_2 . Sie können gegebenenfalls in Kombination mit Reduktionsmitteln wie Natriumhydrogensulfit, und Eisen(11)-sulfat oder Redoxsystemen, welche als reduzierende Komponente eine ali-
- 45 phatische undaromatische Sulfinsäure, wie Benzolsulfinsäure und Toluolsulfinsäure oder Derivate dieser Säuren enthalten, wie z.B. Mannichaddukte aus Sulfinsäuren, Aldehyden und Aminoverbindungen,

wie sie in der DE-C-1 301 566 beschrieben sind, verwendet werden. Durch mehrstündiges Nachheizen der Polymerisatgele im Temperaturbereich 50 bis 130°C, vorzugsweise 70 bis 100°C, können die Qualitätseigenschaften der Polymerisate noch verbessert werden.

Die erhaltenen Gele werden beispielsweise zu 0-100 mol-%, bevorzugt zu 25-100 mol-%, und besonders bevorzugt zu 50-85 mol-%, bezogen auf eingesetztes Monomer, neutralisiert, wobei die üblichen Neutralisationsmittel verwendet werden können, bevorzugt

10 Alkalimetallhydroxide oder -oxide, besonders bevorzugt jedoch Natriumhydroxid, Natriumcarbonat und Natriumhydrogencarbonat.

Üblicherweise wird die Neutralisation durch Einmischung des Neutralisationsmittels als wäßrige Lösung oder bevorzugt auch als 15 Feststoff erreicht. Das Gel wird hierzu mechanisch zerkleinert, z.B. mittels eines Fleischwolfes und das Neutralisationsmittel wird aufgesprüht, übergestreut oder aufgegossen, und dann sorgfältig untergemischt. Dazu kann die erhaltene Gelmasse noch mehrmals zur Homogenisierung gewolft werden. Die neutralisierte Gel-

- 20 masse wird dann mit einem Band- oder Walzentrockner getrocknet bis der Restfeuchtegehalt vorzugsweise unter 10 Gew.-%, insbesondere unter 5 Gew.-% liegt. Das getrocknete Hydrogel wird hiernach gemahlen und gesiebt, wobei zur Mahlung üblicherweise Walzenstühle, Stiftmühlen oder Schwingmühlen eingesetzt werden
- 25 können. Die bevorzugte Partikelgrösse des gesiebten Hydrogels liegt vorzugsweise im Bereich 45-1000 μm, besonders bevorzugt bei 45-850 μm, und ganz besonders bevorzugt bei 200-850 μm.
- Zur Bestimmung der Güte der Oberflächennachvernetzung wird das 30 getrocknete Hydrogel dann mit den Testmethoden geprüft, die nachfolgend beschrieben sind:

Methoden:

35 1) Zentrifugenretentionskapazität (CRC):

Bei dieser Methode wird die freie Quellbarkeit des Hydrogels im Teebeutel bestimmt. Es werden ca. 0,200 g trockenes Hydrogel in einen Teebeutel eingeschweißt (Format: 60 mm \times 60 mm, Dexter

- 40 1234T-Papier) und für 30 min in eine 0,9 gew.-%ige Kochsalzlösung eingeweicht. Anschließend wird der Teebeutel 3 min in einer handelsüblichen Wäschezentrifuge (Bauknecht WS 130, 1400 U/min, Korbdurchmesser 230 mm) geschleudert. Die Bestimmung der aufgenommenen Flüssigkeitsmenge geschieht durch Auswägen des zentrifu-
- 45 gierten Teebeutels. Zur Berücksichtigung der Aufnahmekapazität des Teebeutels selbst wird ein Blindwert bestimmt (Teebeutel ohne

Hydrogel), welcher von der Auswaage (Teebeutel mit gequollenem Hydrogel) abgezogen wird.

Retention CRC [g/g] = (Auswaage Teebeutel - Blindwert - Einwaage 5 Hydrogel)/Einwaage Hydrogel

2) Absorption unter Druck (0,3/0,5/0,7 psi):

Bei der Absorption unter Druck werden 0.900 g trockenen Hydrogels 10 gleichmäßig auf dem Siebboden einer Meßzelle verteilt. Die Meßzelle besteht aus einem Plexiglaszylinder (Höhe = 50 mm, Durchmesser = 60 mm), auf den als Boden ein Sieb aus Stahlgewebe (Maschenweite 36 micron bzw. 400 mesh) aufgeklebt ist. Über das gleichmäßig verteilte Hydrogel wird eine Abdeckplatte gelegt und 15 mit einem entsprechenden Gewicht belastet. Die Zelle wird dann auf ein Filterpapier (S&S 589 Schwarzband, Durchmesser = 90 mm) gestellt, welches auf einer porösen Glasfilterplatte liegt, diese Filterplatte liegt in einer Petrischale (Höhe = 30 mm, Durchmesser = 200 mm), welche soviel 0,9 gew.-%ige Kochsalzlösung ent-20 hält, daß der Flüssigkeitsspiegel zu Beginn des Experiments identisch mit der Oberkante der Glasfritte ist. Man läßt das Hydrogel dann für 60 min die Salzlösung absorbieren. Dann nimmt man die komplette Zelle mit dem gequollenen Gel von der Filterplatte, und wägt die Apparatur nach Entfernen des Gewichts zurück. 25

Die Absorption unter Druck (AUL = Absorbency under load) wird wie folgt berechnet:

AUL
$$[g/g] = (Wb - Wa) / Ws$$

30

wobei

Wb die Masse der Apparatur + Gel nach dem Quellen,

35 Wa die Masse der Apparatur + Einwaage vor dem Quellen,

Ws die Einwaage an trockenem Hydrogel ist.

Die Apparatur besteht aus Meßzylinder + Abdeckplatte.

40

Beispiel 1

In einem 40 1-Plastikeimer werden 6,9 kg reine Acrylsäure mit 23 kg Wasser verdünnt. Zu dieser Lösung fügt man 45 g Penta-45 erythritoltriallylether unter Rühren hinzu, und inertisiert den verschlossenen Eimer durch Durchleiten von Stickstoff. Die Polymerisation wird dann durch Zugabe von ca. 400 mg Wasserstoffperoxid und 200 mg Ascorbinsäure gestartet. Nach Beendigung der Reaktion wird das Gel mechanisch zerkleinert, und mit soviel Natronlauge versetzt bis ein Neutralisationsgrad von 75 mol-%, bezogen auf die eingesetzte Acrylsäure, erreicht wird. Das neutralisierte Gel wird dann auf einem Walzentrockner getrocknet, mit einer Stiftmühle gemahlen, und schließlich abgesiebt. Dies ist das in den nachfolgenden Beispielen verwendete Grundpolymer.

Das Grundpolymer wird in einem Waring-Labormischer mit Vernetzer10 Lösung in einer solchen Menge besprüht, daß 5 % Methanol, 5 %
Wasser und 0,20 % 2-Oxazolidinon, bezogen auf eingesetztes Polymer, eingesetzt werden. Anschließend wird ein Teil des feuchten
Produkts bei 170°C für 60 min, und der Rest bei 170°C für 90 min
im Umlufttrockenschrank getempert. Das getrocknete Produkt wird
15 bei 850 micron abgesiebt, um Klumpen zu entfernen.

Beispiel 2

Grundpolymer gemäß Beispiel 1 wird in einem Waring-Labormischer 20 mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammengesetzt, daß folgende Dosierung, bezogen auf eingesetztes Grundpolymer, erreicht wird: 0,20 Gew.-% 2-Oxazolidinon, 5 Gew.-% Propylenglykol und 5 Gew.-% Wasser. Das feuchte Polymer wird dann bei 175°C für 40 bzw. 60 min getrocknet.

Beispiel 3

Grundpolymer gemäß Beispiel 1 wird in einem Waring-Labormischer mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammen30 gesetzt, daß folgende Dosierung, bezogen auf eingesetztes Grundpolymer, erreicht wird: 0,20 Gew.-% 2-Oxazolidinon, 5 Gew.-% Propylenglykol, 5 Gew.-% Wasser und 0,2 Gew.-% Borsäure. Das feuchte Polymer wird dann bei 175°C für 30 min getrocknet.

35 Beispiel 4

Grundpolymer gemäß Beispiel 1 wird in einem Waring-Labormischer mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammengesetzt, daß folgende Dosierung, bezogen auf eingesetztes Grund40 polymer, erreicht wird: 0,20 Gew.-% 2-Oxazolidinon, 5 Gew.-% Propylenglykol, 5 Gew.-% Wasser und 0,2 Gew.-% Ammoniumdihydrogenphosphat. Das feuchte Polymer wird dann bei 175°C für 30 min getrocknet.

WO 99/42494 PCT/EP99/01087

Die gemäß obigen Beispielen hergestelltenan der Oberfläche nachvernetzten Polymere wurden wie oben beschrieben getestet. Die Ergebnisse sind in nachfolgender Tabelle zusammengefaßt:

5 Trocknungstemperatur und -zeit beziehen sich hierbei auf die Temperung des mit Oberflächennachvernetzungslösung besprühten Grundpolymers.

10

15

20

25

30

35

40

45

AUL 0,3 psi AUL 0,7 [g/g] psi-(4826,5 Pa) [g/g] 21 27 27 25 25 24 10 36 34 35 33 31 30 CRC [9/9] 31 42 35 32 35 Propylenglykol/ 32 Wasser Propylenglykol/ Wasser Propylenglykol/ Wasser Propylenglykol/ Wasser Trocknungs- Katalysator Lösemittel zeit Methanol/ Wasser Methanol/ Wasser 0,2 % H₃BO₃ 0,2 % NH4H2PO4 90 min 40 min 60 min 30 min 30 min 60 min Trocknungs. temperatur 170°C 170°C 175°C 175°C 175°C 175°C (hergestellt nach Beispiel 1) Nachvernetzung Grundpolymer Beispiel 1 Beispiel 1 Beispiel 2 Beispiel 2 Beispiel 3 Beispiel 4 Polymer gemäß:

Tabelle

Beispiel 5a

Grundpolymer gemäß Beispiel 1 wird in einem ®Shuggi-Contactor mit

Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammengesetzt, daß - bezogen auf eingesetztes Grundpolymer - folgende
Dosierung erreicht wird: 0,20 Gew.-% 2-Oxazolidinon, 2 Gew.-%
Propylenglykol und 3 Gew.-% Wasser. Das feuchte Polymer wird direkt vom Contactor in einen Scheiben-Trockner (Torus-Disc Dryer)

gefördert und darin bei 185°C (Produktauslaßtemperatur) und einer
Verweilzeit von 35 min. getrocknet. Das erhaltene Produkt hatte
nach Absiebung des Überkorns (> 850 micron) folgende Produkt-

15 Beispiel 5b

Völlig analog und mit den gleichen Geräten wurde mit folgender Vernetzer-Lösung das Muster 5b hergestellt: 4 Gew.-% Propylenglykol, 6 Gew.-% Wasser, 0,20 Gew.-% 2-Oxazolidinon und

20 0,10 Gew.-% Al₂(SO₄)₃ · 12-14 H₂O. Es wurde bei 175°C (Produktaus-laßtemperatur) und einer Verweilzeit von 35 min getrocknet. Das erhaltene Produkt hatte nach Absiebung des Überkorns (> 850 micron) folgende Produktdaten: CRC = 31 g/g; AUL 0,7 psi = 25 g/g.

25 Beispiel 6

Grundpolymer gemäß Beispiel 1 wird in einem ®Shuggi-Contactor mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist dabei so zusammengesetzt, daß - bezogen auf eingesetztes Grundpolymer - folgende

- 30 Dosierung erreicht wird: 0,10 Gew.-% 2-Oxazolidinon, 3 Gew.-% Methanol und 7 Gew.-% Wasser. Das feuchte Polymer wird dann in einem ®Nara-Paddle-Dryer bei 185°C (Produktauslaßtemperatur) und einer Verweilzeit von 45 min getrocknet. Das erhaltene Produkt hatte nach Absiebung des Überkorns (> 850 micron) folgende
- 35 Produktdaten: CRC = 26 g/g; AUL 0,7 psi = 25 g/g.

daten: CRC = 27 g/g; AUL 0.7 psi = 25 g/g.

Beispiel 7a

- Grundpolymer gemäß Beispiel 1 wird in einem Pflugschar-Labormi40 scher (®ProcessAl) mit Vernetzer-Lösung besprüht. Die Lösung ist
 dabei so zusammengesetzt, daß folgende Dosierung, bezogen auf
 eingesetztes Grundpolymer, erreicht wird: 0,20 Gew.-% 2-Oxazolidinon, 4 Gew.-% 1,2-Propandiol, 6 Gew.-% Wasser sowie 0,10 Gew.-%
 Borsäure. Das feuchte Polymer wird dann in einem Technikumswir-
- 45 belschichttrockner (®Carman Fluidized Bed Dryer) bei 200°C Wirbelschichttemperatur und einer Verweilzeit von 10 min getrocknet.

WO 99/42494 PCT/EP99/01087

Das erhaltene Produkt hatte nach Absiebung des Überkorns (> 850 micron) folgende Produktdaten: CRC = 29 g/g; AUL 0,7 psi = 25 g/g

Beispiel 7b

Ein völlig analog hergestelltes Produkt, das bei 190°C und einer Verweilzeit von 9 min getrocknet wurde, hatte nach Absiebung des Überkorns (> 850 micron) folgende Produktdaten: CRC = 33 g/g; AUL 0.7 psi = 26 g/g.

Patentansprüche

 Verfahren zur Gel- oder Oberflächennachvernetzung wasserabsorbierender Polymere, indem das Polymere mit einer Oberflächennachvernetzungslösung behandelt und während oder nach dem Behandeln durch Temperaturerhöhung nachvernetzt und getrocknet wird, dadurch gekennzeichnet, daß der Vernetzer eine Verbindung der Formel

10

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & R^4 \\
N & R^1 \\
0 & R^5 \\
R^2
\end{array}$$
(1) ist,

15

45

worin R^1 und R^2 unabhängig voneinander H, Hydroxy, Phenyl oder $C_1-C_6-Alkyl,\ R^3$ Wasserstoff, $C_1-C_{12}-Alkyl,\ N-Hy-$

- droxy- (C_2-C_6) -Alkyl, C_1-C_{12} -Alkenyl oder C_6-C_{12} -Aryl und R^4 und R^5 unabhängig voneinander C_1-C_{12} -Alkyl, C_1-C_{12} -Alkenyl, C_6-C_{12} -Aryl, Hydroxy, C_1-C_{12} -Alkoxy oder Wasserstoff bedeuten, gelöst in einem inerten Lösemittel enthält.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das wasserabsorbierende Polymer eine polymere Acrylsäure oder ein Polyacrylat ist, insbesondere eine polymere Acrylsäure oder ein Polyacrylat, die über radikalische Polymerisation erhalten wurden und bei denen ein mehrfunktioneller ethylenisch ungesättigter Radikalvernetzer verwendet wurde, der zusätzlich noch eine oder mehrere freie Hydroxylgruppen tragen kann.
- Verfahren nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß zur Vernetzung ein Katalysator verwendet wird, der eine anorganische Säure, deren korrespondierendes Anhydrid, oder eine organische Säure oder deren korrespondierendes Anhydrid umfaßt.
- 40 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Säuren um Borsäure, Schwefelsäure, Iodwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Weinsäure, Essigsäure, Toluolsulfonsäure, sowie deren polymere Formen, Anhydride oder sauren Salze handelt.

5. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das inerte Lösemittel Wasser, ein Gemisch von Wasser mit in Wasser unbegrenzt löslichen organischen Lösemitteln oder ein Gemisch von Wasser mit einwertigen oder mehrwertigen Alkoholen ist.

 Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß bei Verwendung eines Alkohol/Wasser-Gemischs der Alkoholgehalt dieser Lösung 10-90 Gew.-%, bevorzugt 30-70 Gew.-% beträgt.

10

- Verfahren nach Anspruch 5 und/oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Alkohol Methanol, Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol, 1,2-Propandiol oder 1,3-Propandiol ist.
- 15 8. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Oberflächennachvernetzungslösung in einem Verhältnis von 1-20 Gew.-%, insbesondere 2,5-15 Gew.-%, bezogen auf die Masse des Polymeren, eingesetzt wird.

20

- Wasserabsorbierende Polymere, hergestellt nach dem Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8.
- 10. Verwendung der nach dem Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 hergestellten Polymere in Hygieneartikeln, Verpackungsmaterialien und in Nonwovens.

30

35

40

45

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tr ational Application No

		Į r	CI/EP 99/01087
A. CLASS IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER COSF8/30 A61L15/00		
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum de IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classificat COSF A61L COSK	ion symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included	in the fields searched
Electronic o	late base consulted during the international search (name of data ba	ise and, where practical, see	rch terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levant passages	Relevant to claim No.
Α	US 4 056 502 A (J. R. GROSS) 1 November 1977		1
	see claims 1-13		
Α	FR 1 455 783 A (J. T. BAKER CHEM:	ICA)	,
-,	COMPANY) 3 January 1967	TOAL	
	see page 11		
Α	EP 0 260 011 A (MINNESOTA MINING	AND	1
	MANUFACTURING COMPANY) 16 March : see claims 1-10	1988	
A	GB 642 453 A (BECK KOLLER AND CON	MD A N V)	
	6 September 1950		1
	see page 2, line 23 - line 30; c1	laims 1-4	
	-	-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family men	bers are listed in annex.
* Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document publishe	d after the international filing date
consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not	in conflict with the application but principle or theory underlying the
tiung c		"X" document of particular i	elevance; the claimed invention novel or cannot be considered to
"L" docume which citation	int which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular i	sp when the document is taken alone elevance; the claimed invention
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	document is combined	to involve an inventive step when the with one or more other such docu- on being obvious to a person skilled
"P" docume later th	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. "&" document member of the	
Date of the	actual completion of the international search		nternational search report
1	1 June 1999	22/06/199	•
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	<u> </u>
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Permentie	o U

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In ational Application No PCT/EP 99/01087

212		PCT/EP 99	/0108/
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
			Tielevani to classi No.
A	WO 94 09043 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 28 April 1994 cited in the application see page 4, line 36 - page 5, line 19 see page 6, line 5 - line 14 see page 8, line 21 - page 9, line 29; claims 1-26		1
A	US 4 123 419 A (H. L. HEISS) 31 October 1978 see claims 1-9		1
A	US 3 364 181 A (M. E. ELDER) 16 January 1968 see the whole document		1
A	US 3 367 942 A (R. A. HICKNER) 6 February 1968 see the whole document		1
Α	WO 94 27648 A (MINNESOTA MINING AND MANUFACTURING COMPANY) 8 December 1994 see claims 1-10		1
rm PCTASA/Z	10 (continuation of second sheet) (July 1992)		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

tr ational Application No

Patent document			Bublication	PCT/EP 99/01087		
	atent document d in search repor	t	Publication date	P:	atent family nember(s)	Publication date
US	4056502	Α	01-11-1977	US	B494440 I	17-02-1970
FR	1455783	Α	03-01-1967	BE	646999 A	23-10-1964
				BE	690806 A	07-06-1967
				FR	91549 E	18-10-1968
				FR	1443873 A	12-10-1966
				GB	1070582 A	
				NL	6402808 A	26-10-1964
				NL	6617022 A	21-06-1967
				US	3454622 A	08-07-1969
				BE	647000 A	23-10-1964
				BE	690805 A	07-06-1967
				DE	1495172 A	06-03-1969
				FR	92234 E	
				GB	1070581 A	
				NL	6402807 A	26-10-1964
				NL	6617021 A	21-06-1967
				US	3415901 A	10-12-1968
				US	3458527 A	29-07-1969
ΕP	260011	Α	16-03-1988	AU	603604 B	22-11-1990
				ΑU	7816787 A	17-03-1988
				CA	1323370 A	19-10-1993
				DE	3789180 D	07-04-1994
				DE	3789180 T	06-10-1994
				ES	2061506 T	16-12-199
				HK	100894 A	30-09-1994
				JP	2755295 B	20-05-1998
				JP	9263659 A	07-10-1993
				JP	2695794 B	14-01-1998
				JP	63093771 A	25-04-1988
				KR	9501037 B	08-02-199!
				US	5025052 A	18-06-199
				US 	5099026 A	24-03-199
GB	642453	Α		NONE		
WO	9409043	Α	28-04-1994	US	5447727 A	05-09-199
				US	5385983 A	31-01-199
				AU	5329994 A	09-05-1994
				EP	0664816 A	02-08-199
				JP 	8506363 T	09-07-1990
บร	4123419	Α	31-10-1978	CA	1081894 A	15-07-1980
				EP 	0000927 A	07-03-1979
US 	3364181	A 	16-01-1968 	NONE		
US	3367942	A	06-02-1968	NONE		
WO	9427648	A	08-12-1994	CA	2162372 A	08-12-1994
				CN	1124458 A	12-06-199
				EP	0707497 A	24-04-199
				JР	8510671 T	12-11-199

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 99/01087

		1	rui/Er 99/	0100/
A. KLASSI IPK 6	Fizierung des anmeldungsgegenstandes COBF8/30 A61L15/00			
Nach dar In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchies IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo COBF A61L COBK	ota)		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die reche	rchierten Gebiete	fallen
Während de	ar Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und	evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommen	den Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 4 056 502 A (J. R. GROSS) 1. November 1977 siehe Ansprüche 1-13			1
А	FR 1 455 783 A (J. T. BAKER CHEMI COMPANY) 3. Januar 1967 siehe Seite 11	ICAL		1
А	EP 0 260 011 A (MINNESOTA MINING MANUFACTURING COMPANY) 16. März 1 siehe Ansprüche 1-10			1
Α	GB 642 453 A (BECK KOLLER AND COM 6. September 1950 siehe Seite 2, Zeile 23 - Zeile 3 Ansprüche 1-4			1
		,		
	-	-/]	
X Weit	l tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Pa	atentfamilie	
"A" Veröffe aber n "E" älteres Anmei "L" Veröffe: scheir ander soll oc ausge "O" Veröffe B "P" Veröffe dem b	intlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ienutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Amediderlatung aber nech	Anneldung nicht kolli Erfindung zugrundelig Theorie angegeben is "X" Veröffentlichung von beann allein aufgrund erfindenischer Tätigke "Y" Veröffentlichung von beann nicht als auf erfi werden, wenn die Ve	diert, sondern zur ogenden Prinzips ist st osonderer Bedeu dieser Veröffentlich ist beruhend betraussonderer Bedeu nedenscher Tätigk röffentlichung mit seer Kategorie in einen Fachmann Altglied darselben	
	1. Juni 1999	22/06/19		and ordered to 12
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nf, Fax: (-31-70) 340-3016	Bevolimächtigter Bed		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 99/01087

C (Easter-t-		99/01087
C.(Fortsetz Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
		Deu. Ansprüch Mr.
A	WO 94 09043 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 28. April 1994 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 4, Zeile 36 - Seite 5, Zeile 19 siehe Seite 6, Zeile 5 - Zeile 14 siehe Seite 8, Zeile 21 - Seite 9, Zeile 29; Ansprüche 1-26	1
A	US 4 123 419 A (H. L. HEISS) 31. Oktober 1978 siehe Ansprüche 1-9	1
A	US 3 364 181 A (M. E. ELDER) 16. Januar 1968 siehe das ganze Dokument	1
A	US 3 367 942 A (R. A. HICKNER) 6. Februar 1968 siehe das ganze Dokument	1
	WO 94 27648 A (MINNESOTA MINING AND MANUFACTURING COMPANY) 8. Dezember 1994 siehe Ansprüche 1-10	1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlict. jen, die zur seilben Patentlarnilie gehören

In itionales Aktenzeichen
PCT/EP 99/01087

Im Recherchenbericht Ingeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	er Mitglied(er) hung Patentfamil		Datum der Veröffentlichung
US 4056502	Α	01-11-1977	U\$	B494440 I	17-02-1976
FR 1455783	Α	03-01-1967	BE	646999 A	23-10-1964
			BE FR	690806 A	07-06-1967
			FR FR	91549 E 1443873 A	18-10-1968
			GB	1070582 A	12-10-1966
			NL	6402808 A	26-10-1964
			NL	6617022 A	21-06-1967
			US	3454622 A	08-07-1969
			ΒE	647000 A	23-10-1964
			BE	690805 A	07-06-1967
			DE	1495172 A	06-03-1969
			FR	92234 E	•
			GB NL	1070581 A 6402807 A	05 10 1054
			NL	6402807 A 6617021 A	26-10-1964 21-06-1967
			ÜS	3415901 A	10-12-1968
			ÜS	3458527 A	29-07-1969
EP 260011	Α	16-03-1988	AU	603604 B	22-11-1990
			AU	7816787 A	17-03-1988
			CA DE	1323370 A 3789180 D	19-10-1993
			DE	3789180 T	07-04-1994
			ES	2061506 T	06-10-1994 16-12-1994
•			HK	100894 A	30-09-1994
			JP	2755295 B	20-05-1998
			JP	9263659 A	07-10-1997
			JP	2695794 B	14-01-1998
			JP	63093771 A	25-04-1988
			KR US	9501037 B	08-02-1995
			US	5025052 A 5099026 A	18-06-1991
GB 642453	———— А				24-03-1992
db 042455			KEIN	L 	
WO 9409043	Α	28-04-1994	US	5447727 A	05-09-1995
			US	5385983 A	31-01-1995
			ΑU	5329994 A	09-05-1994
			EP JP	0664816 A 8506363 T	02-08-1995
					.09-07-1996
US 4123419	Α	31-10-1978	CA	1081894 A	15-07-1980
			EP	0000927 A	07-03-1979
US 3364181	Α	16-01-1968	KEIN	E	
US 3367942	Α	06-02-1968	KEIN	 E	
WO 9427648	Α	08-12-1994	CA	2162272 4	00 10 1001
3727070	п	00-14-1334	CN	2162372 A 1124458 A	08-12-1994
			EP	0707497 A	12-06-1996 24-04-1996
			ĴΡ	8510671 T	12-11-1996

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie) (Juli 1992)